

بیهوشی عمومی در بیمار مبتلا به نقص همزمان کمبود متیل مالونیل کوازنزیم A (MMCOA) و هموسیستینوری (گزارش مورد)

دکتر گیتا شعیبی (استادیار)، دکتر علی موافق (استادیار)، دکتر مهران رذازیان (دستیار)
گروه آموزشی بیهوشی و مراقبتها ویژه بیمارستان دکتر شریعتی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی تهران

چکیده

نقص همزمان کمبود متیل مالونیل کوازنزیم A (MMCOA) و هموسیستینوری ناشی از نقص در ژن CblF و CblD می‌باشد. تعداد مبتلایان به این عارضه که تاکنون گزارش شده است تنها به ۱۰۰ مورد می‌رسد. عمدۀ این افرا دمتلا به نقص در CblC می‌باشند. در اثر نقص این آنزیم بطور همزمان درجات خفیف تا متوسط هموسیستین و متیل مالونیک اسید و پیش سازهای آن در مایعات بدن (خون و ادرار) تجمع میابند. در این بیماران اسیدمی و هایپو گلیسمی و کمخونی مگالوبلاستی شایع میباشد ولی هایپرآمونیمی و هایپر گلیسینمی دیده نشده است.

در این گزارش بیمار دختری سه ساله با تشخیص قبلی کمبود متیل مالونیل کوازنزیم A و هموسیستینوری بطور همزمان میباشد که جهت رزکسیون ناحیه‌ای از ماندیبول به دلیل استئو میلیت نیاز به بیهوشی عمومی داشته است. ما در این گزارش به توضیح در مورد نحوه آماده‌سازی بیمار قبل از عمل جراحی، القای بیهوشی و کترل نگهداری بیهوشی پرداخته و نتایج سریال آزمایشات خونی و بیوشیمیایی وی را در طول مدت جراحی و قبل و بعد از جراحی مورد ارزیابی قرار داده‌ایم. طبق نتایج بدست آمده هیچگونه افزایشی در میزان هموسیستین و متیل مالونیک اسید در خون و ادرار بیمار پدید نیامد.

در چهار ماهگی به دلیل نارسایی در رشد و تشنج به پزشک متخصص اطفال مراجعه و تشخیص این بیماری برای وی گذاشته شد. در سابقه، در هفت ماهگی به دلیل اکتوپی عدسی دو چشم تحت عمل جراحی چشم در شرایط بیهوشی موضعی بهمراه تسکین (Sedation) قرار گرفت و مدتی بعد به سبب زخم قرنیه هر دو پلک بیمار تارسورافی گردید. بیمار سابقه دو بار دوره هایی از اسیدوز و تشنج را در شیر خوارگی داشت

گزارش مورد

بیمار دختر سه ساله با وزن ۱۲ کیلو گرم با تشخیص قبلی کمبود متیل مالونیل کوازنزیم A (MMCOA) و هموسیستینوری که به دلیل استئومیلیت ماندیبول سمت راست به بیمارستان دکتر شریعتی مراجعه کرده بود (شکل ۱). بیمار

بیکربنات ۵۰ meq/l برای وی شروع شد. دو ساعت قبل از بیهوشی بیمار ناشتا شد. در اتاق عمل در بد و ورود قند خون وی چک شد که حدود ۱۱۱ mg/dl بود و جهت القای بیهوشی عمومی در بیمار بدلیل پیش بینی لوله‌گذاری مشکل پس از پیش مداوا با ۲۵ µg فنتانیل، القای بیهوشی با تیوپتال سدیم ۷۰mg و ساکسینیل کولین ۲۰mg استفاده شد که پس از ۶۰ ثانیه اقدام به لوله‌گذاری از راه نازال شد که در اولین تلاش جهت لوله گذاری، موفق به لوله‌گذاری شد. فشار خون شریانی (85/50 mmHg) و تعداد ضربان قلب / (95/60 min) در بد بیمار (37.2 °C)، تغییرات پیش از ۱۵٪ در طی القاء و دوره بیهوشی نداشت. پس از بیهوشی، اقدام به تعبیه کاتتر ادراری با کاتتر شریانی و کاتتر ورید مرکزی برای وی شد بعلاوه لوله بینی معده (NGtube) و پگ گلو به جهت جلوگیری از ورود خون به داخل معده برای وی گذاشته شد. کترل بیهوشی با هوشبر استنشاقی ۱٪ هالوتان و تجویز داخل وریدی فنتانیل و آتراکوریوم انجام شد.

از دادن N₂O خودداری شد و ونتیلاسیون کترله با حجم جاری ۱۵cc/kg با تعداد ۱۴ در دقیقه به جهت نگه داشتن END Tidal CO₂ در حدود ۳۰ mmHg گذاشته شد.

روش جراحی جهت استئومیلیت، نیمه راست مندیبول socosthertomy، کورتاژ و خارج نمودن دندان‌های آن ناحیه بود. مایعات داخل وریدی سالین هیپوتونیک ۳۰۰cc تجویز و برون ده ادراری ۱۵۰cc در مدت ۲ ساعت بیهوشی عمومی برای بیمار ثبت گردید. تخمین خون از دست داده طی عمل حدود ۲۰۰ cc بود. بعد از برگرداندن شلی عضلانی بیمار با نئو ستیگین ۱.۲۵mg و آتروپین ۰.۷۵mg پس از ۵ دقیقه تنفس بیمار برگشت و طی ۱۰ دقیقه بیمار کاملاً هوشیار شد و رفلکس بلع بیمار کاملاً برگشته بود و پس از اطمینان کامل از بیداری وی، اقدام به خارج نمودن لوله تراشه شد و بیمار با هوشیاری کامل به ریکاوری منتقل گردید. اندازه گیری سریال خون از PH و میزان CO₂ و آنیون گپ و میزان سیستئین و متیل مالونیک اسید خون در جدول ۱ آمده است بعلاوه میزان الکترولیتها و قند پلاسمای بطور متناوب (هر ۳۰ دقیقه) اندازه گیری شد، در حد نرمال نگه داشته شد.

ولی طی دو سال اخیر سابقه‌ای از تشنج و اسیدمی را والدین بیمار ذکر نمی‌کنند و بیمار تحت درمان کترله سخت (tight) می‌باشد. در ویزیت قبل از بیهوشی بیمار در ظاهر دختری بیدار با پیشانی بلند، دهانی مثلثی و گونه‌های سرخ داشت و چانه وی کاملاً به سمت داخل فرو رفته بود که نشان از یک لوله‌گذاری مشکل داشت بیمار علائمی از عقب ماندگی ذهنی نداشته و فعالیت وی طبیعی به نظر می‌رسید.



شکل ۱- دختر سه ساله با تشخیص قبلی (MMCOA)

در آزمایشات بیمار کم خونی مگالوبلاستی و کمبود T-cell مشهود بود. قند خون = ۸۰ mg/dl ، سدیم = ۱۴۱ mEq/l ، پتاسیم = ۴/۶ mEq/l ، هموگلوبین = ۱۱/۲ g/dl ، pH = ۷/۲۵ در کروماتوگرافی اسید آمینه‌های خون، باندهای Faint در اسیدهای آمینه لوسین، ایزو لوسین، والین و تیروزین RF دیده شده بود همچنین در کرومتوگرافی اسیدهای آمینه ادرار الگوی غیر نرمال داشته و باندهای Faint در لوسین، ایزو لوسین، تیروزین RF دیده می‌شد. همچنین در آزمایشات MRI ادرار سیستئین ادراری و متیونین ادراری منفی بود. در یک آنسفالوپاتی سوپرانتوریال گزارش شده بود. بیمار قبل از عمل تحت رژیم غذایی کم پروتئین (1gr/kg/day) و مقادیر زیاد ویتامین B12 (100g/day) و تبائین (6gr/day) قرار گرفت، درمان با سیترات خوارکی در چهار دوز تقسیم شده به جهت نرمال نگه داشتن PH و خنثی نمودن اثرات اسید متیل مالونیک و مشتقات آن در نظر گرفته شد. برای بیمار از ۸ ساعت قبل از عمل تغذیه از راه دهان کم شده و انفوژیون دکستروز ۰.۵٪ و نرمال سالین هایپوتونیک حاوی سدیم

جدول شماره ۱- مشخصات حیاتی بیمار در مراحل مختلف

| Postop | PAR | Intraop | Preop | Test |
|--------|------|---------|-------|----------------------------------|
| ۷/۳۲ | ۷/۳۱ | ۷/۳۵ | ۷/۳۰ | Arterial Ph (۷/۳۵-۷/۴۵) |
| ۳۵ | ۲۵ | ۲ | ۳۰ | CO ₂ (mmol/L) (۲۲-۳۰) |
| ۲۰/۱ | ۱۷/۸ | ۱۶/۸ | ۲۵/۲ | AG (mEq/dL) (۸-۲۲) |
| ۳۷ | ۳۴ | ۳۲ | ۵۰ | NH ₃ (μmol/L) (۸-۵۴) |
| ۱۲۵ | ۱۶۷ | ۱۴۶ | ۱۱۵ | MMA (μg/mL) (undetectable) |

AG , anion gap; NH₃ , serum ammonia; MMA , plasma methylmalonic acid

= طی ریکاوری Postop = طی عمل جراحی (۲ ساعت) Intraop = شب قبل از جراحی Preop

عملده عوارض در نقص ژن *cblC* کم خونی شدی همولیتیک توضیح داده نشده و نارسائی قلب است که بیمار ما فاقد این عارضه بود.

عمل جراحی برای این بیماران با چندین مشکل همراه است:

۱. دوره گرسنگی، کاتابولیسم پروتئین که از شب قبل از عمل شروع شده و به دوره‌های پس از عمل هم کشیده می‌شود.

۲. اعمال جراحی همراه با خونریزی و درگیری اوروفارنکس، نازوفارنکس با قسمت فوقانی گاسترو ایستیتیمال (معدی رودهای) می‌باشد. خصوصاً در بیماران با کوگولوپاتی که سبب افزایش شیوع جذب پیگمان هم از اپی تلیوم روده و ایجاد یک بار اضافی پروتئین برای کاتابولیسم می‌باشد.

۳. برش بافت (Tissue Breakdown) همراه است با اعمال جراحی و هم پاسخ استرسی که ممکن است سبب شدت کاتابولیسم پروتئین شود.

۴. بیهودی ممکن است روی متابولیسم اسید آمینه تاثیر گذاشته درنتیجه سبب افزایش میزان متیل مالونیک اسید و هوموسیستئین شود. یک مثال شناخته شده، N₂O است که سبب کاهش متیوین سنتتاز (یک آنزیم متیل-B₁₂ وایسته) می‌شود. (۲)

Rask و همکاران نشان داده‌اند که اگر فردی ۲۴ ساعت در معرض N₂O باشد سبب افزایش ۳ برابری در میزان متیل مالونیک اسید ادراری نسیت به بیماران با متابولیسم پروتئین نرمال می‌شود، این افزایش به احتمال زیاد بدلیل اثر مهاری

بحث

در تعدادی از مبتلایان به نقص همراه کمبود آنزیم متیل مالونیل کواآنزیم A موتاز و هوموسیستئینری، این بیماری ناشی از نقص ژن *cblC* و *cblD* و *cblF* بود و تعداد گزارش شده در این مبتلایان به حدود ۱۰۰ نفر می‌رسد (۱). عملده این افراد (۹۰ نفر) مبتلا به نقص ژن *cblC* و *cblD* می‌باشند. در بیماران مبتلا به نقص ژن *cblC* و *cblF* یافته‌های نورولوژیک واضح وجود دارد. اکثر این بیماران در ۲ ماه اول زندگی به علت نارسائی در رشد، لتاژی، تغذیه ضعیف و عقب ماندگی ذهنی و صرع مورد توجه پزشکی قرار می‌گیرند. با این حال، نوع دیررس آن همراه با زوال عقلی و میلوپاتی هم گزارش شده است (۱).

در بیماران مبتلا به نقص ژن *cblC*، کم خونی مگالوبلاستی یافته شایعی است. در مایعات بدن درجات خفیف تا متوسطی از افزایش متیل مالونیک اسید و هوموسیستئین مشاهده شده است. در این بیماران هیپرآمونی، هیپرگلیسینمی دیده نشد. هر دو مورد گزارش شده در نقص ژن *cblF*، مونث هائی بوده‌اند که با تغذیه ضعیف، تاخیر در رشد و نمو و استئوماتیت دائم در ۳ هفته اول زندگی خود را نشان داده‌اند (۱).

تجربه درمان برای آنان بسیار محدود بوده و با مقادیر زیادی از ویتامین B₁₂ بهمراه تباشین بنظر میرسد وضع بیوشیمیائی را بهبود می‌بخشد ولی تاثیر بالینی کمی دارد.

بیمار حدود ۱۰ دقیقه پس از بستن داروهای بیهوشی، تنفس و رفلکس بلع پیدا نمود و پس از ۱۵ دقیقه با هوشیاری کامل، لوله تراشه خارج شد و به ریکاوری متقل گردید.

نتیجه‌گیری

ما موردی را گزارش نموده ایم که در جستجوهای بسیاری که در مدلاینهای مختلف از سال ۱۹۷۰ تا کنون هیچ گزارشی چه بطور تجربی و چه بطور تئوری در مورد بیهوشی عمومی بیماری با نقص مرکب کمبود آنزیم متیل مالونیل و کوانزیم A موتاز و هوموسیستینوری یافت نشد.

اما تجربیات ما در مورد بیهوشی عمومی بیمار فوق بر نظارت دقیق بر تغذیه قبل از بیهوشی، الکتروولیت‌ها و قند پلاسمائی، PH و CO₂ Endtidal و بیوشیمیایی خون در قبل، حین و پس از بیهوشی و کنترل و نگهداری تجویز مایعات داخل وریدی و عوامل بیهوشی دهنده و تاثیر آن از نظر بالینی و بیوشیمیایی بر بیمار قرار گرفت و نشان داد با کنترل این عوامل و عدم مصرف N₂O هیچگونه اختلالی و یا افزایشی در میزان هوموسیستین و متیل مالونیگ اسید خون و ادراری و اسیدی در بیمار گزارش شده، مشاهده نشد.

هر چند در این بیمار، با نظارت و کنترل دقیق بالینی و شیمیایی بیمار و انتخاب عوامل بیهوشی دهنده، اختلال بالینی و شیمیائی را به همراه نداشت ولی برای نتیجه گیری مطمئن تر و ایجاد الگوی بیهوشی در این بیماران نیاز به موارد و بررسی‌های بیشتری می‌باشد.

N₂O بر آنزیم کوبالامین است مشابه آنچه در مهار متیونین مستمتاز گفته شد و ممکن است در بیماران مستعد منجر به متیل مالونیک اسیدی (MMA) شود (۴).

در بیمار مورد گزارش، موارد فوق را در عوامل بیهوشی مورد نظر گرفته شد. در مورد مدت گرسنگی قبل از بیهوشی (NPO) این بیماران، نتایج نشان داده است که با کاهش مدت گرسنگی قبل از بیهوشی به ۳ ساعت و استفاده از مایع شفاف تا ۲ ساعت قبل از بیهوشی و تجویز مایعات داخل وریدی سالین هیپوتونیک و دکستران نه تنها احتمال هیپوولمی و متابولیسم پروتئین را کم می‌کند بلکه میزان آسپیراسیون در بیهوشی را نیز افزایش نخواهد داد (۵).

در اتفاق عمل، کنترل کننده‌ها برای ارزیابی حجم داخل وریدی و پرفیوژن بافتی همانند کاتتر ادراری، کاتتر شریانی و کاتتر ورید مرکزی باستی در نظر گرفته شود (۳).

اگر نحوه جراحی سبب شود خون در روده تجمع یابد، حال بهر صورت ممکن، برای جلوگیری از جذب پروتئین‌های هم، نیاز به لوله دهانی معدی یا نازال معدی و هم پگ ته حلق می‌باشد. آنالیز سریال گازهای خون شریانی و میزان پلاسمائی الکتروولیت‌ها و گلوکز بالینی بطور متناوب، پالایش شود تا در صورت شروع اسیدی در نشان دهنده درمان نا موفق است، به تغییر الگوی درمانی و عوامل بیهوشی دهنده بپردازیم (۳).

در طی ۲ ساعت بیهوشی عمومی در بیمار گزارش شده، به هیچ مشکل بالینی در بیوشیمیایی برخورد نکردیم و فشار خون شریانی و تعداد ضربان قلب و دمای بدن بیمار، تغییرات بیش از ۱۵٪ در طی القاء و دوره بیهوشی نداشت.

منابع

1. Nelson textbook of pediatrics. Richard E behrman,MD, Robert M Kliegman, MD Hal B Jenson,MD. W.B.Saunders co.16th edition,2000..
2. Sam R. Shara , MD , Charles M. Haberkern , MD .,etal . Anesthetic management of child with methylcoenzyme A mutase defiecincy.Anesth Analg 1991;73:495-501.

3. Teng YH, Sung CS , Liao WW, Kao SC, Huang YY. General anesthesia for patient with homocystinuria. Acta Anesthesio Sin .2002 Sep;40(3):153-6.

4.Rask H, Olesen AS, Mortensen JZ, Frenud LG. N2O and urine methylmalonic acid in man. Scand J Haematol. 1983;31:45-8.

5. Scheiner MS, Triebwasser A, Keon TP. Oral fluids compare to preoperative fasting in pediatric outpatient . Anesthesiology 1990;72:593-7.

